DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

010961924 **Image available**
WPI Acc No: 1996-458873/ 199646
Related WPI Acc No: 1996-509715

XRAM Acc No: C96-143615 XRPX Acc No: N96-386827

Organic electronic device, esp. electrophotographic photoreceptor - contains electric charge-transporting polyester contg. specified partial structures having good solubility and deposition.

Patent Assignee: FUJI XEROX CO LTD (XERF)

Inventor: IMAI A; ISHII T; IWASAKI M; KOBAYASHI T; MASHIMO K; NUKADA K;

OJIMA F; UESAKA T

Number of Countries: 002 Number of Patents: 003

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
JP 8208820	A	19960813	JP 95197158	A	19950711	199646	B
US 5654119	A	19970805	US 96628766	A	19960405	199737	
JP 2865029	B2	19990308	JP 95197158	A	19950711	199915	

Priority Applications (No Type Date): JP 94329853 A 19941206; JP 94282486 A 19941024; JP 95104588 A 19950406

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 8208820 A 31 C08G-063/685

US 5654119 A 42 G03G-005/047

JP 2865029 B2 31 C08G-063/685 Previous Publ. patent JP 8208820

Abstract (Basic): JP 8208820 A

An organic electronic device contains electric charge-transporting polyester contg. the partial structure of at least one repeat unit selected from structures of formula (I-a) and formula (I-b) in a layer. In the formulae, R1 and R2 = H, alkyl gps., alkoxy gps., substd. amino gps., halogen, or (un) substd. aryl gps.; X1 = an (un) substd. divalent aromatic gp.; T = a branched divalent hydrocarbon gp. having a 2-10C aliphatic portion; and k = 0 or 1.

USE - The electric charge-transporting polyester is used for organic electronic devices, esp. electrophotographic photoreceptors.

ADVANTAGE - The electric charge-transporting polyester has superior solubility and deposition, and freely controls ionised potential. The resulting organic electronic device has superior electric charge transportation, and mechanical abrasion resistance. The electrophotographic photoreceptor has high light sensitivity and superior repeating stability.

Dwg.0/1

Abstract (Equivalent): US 5654119 A

An electrophotographic photoreceptor comprising a layer containing a charge-transporting polyester comprising a repeating unit comprising at least one of partial structural units represented by the following formulae (I-a) and (I-b)

wherein R1 and R2 each independently represent a hydrogen atom, an alkyl group, an alkoxy group, a substituted amino group, a halogen atom or a substituted or unsubstituted aryl group; X represents a substituted or unsubstituted divalent aromatic group; T represents a branched divalent hydrocarbon group containing a C2-10 aliphatic moiety; and k represents an integer of 0 or 1.

Dwq.0/0

Title Terms: ORGANIC; ELECTRONIC; DEVICE; ELECTROPHOTOGRAPHIC;
PHOTORECEIVER; CONTAIN; ELECTRIC; CHARGE; TRANSPORT; POLYESTER; CONTAIN;
SPECIFIED; STRUCTURE; SOLUBLE; DEPOSIT

Derwent Class: A23; A89; G08; L03; P84; S06; U11

International Patent Class (Main): C08G-063/685; G03G-005/047

International Patent Class (Additional): C08G-073/00; C08L-067/02;

C08L-067/03; G03G-005/07; H01L-031/08; H01L-051/00; H01L-051/10

File Segment: CPI; EPI; EngPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-E01D; A09-A03; A12-L05B; A12-L05C1; G06-F03A; G06-F06; L03-A02D; L03-H

Manual Codes (EPI/S-X): S06-A01A1; U11-A01F

Polymer Indexing (PS):

<01>

- *001* 018; G1069 G1025 G0997 D01 F28 F26 D11 D10 D19 D18 D76 D50 D18-R D69 F09 F07 F10 F34 7A-R; E10 E00; H0033 H0011; H0293; P1978-R P0839 D01 D50 D63 F41; S9999 S1627 S1605
- *002* 018; ND01; Q9999 Q7330-R; Q9999 Q8617-R Q8606; K9574 K9483; K9701 K9676
- *003* 018; N9999 N7090 N7034 N7023; N9999 N7147 N7034 N7023; B9999 B3510-R B3372; B9999 B5287 B5276; K9712 K9676
- *004* 018; R00864 D01 D19 D18 D31 D50 D69 D76 D86 Cl 7A; A999 A475
- *001* 018; P1672 P1865 D01; S9999 S1627 S1605
- *002* 018; ND01; Q9999 Q7330-R; Q9999 Q8617-R Q8606; K9574 K9483; K9701 K9676
- *003* 018; N9999 N7147 N7034 N7023; K9610 K9483; B9999 B5447 B5414 B5403 B5276
- *004* 018; R01056 G2595 D01 D11 D10 D50 D63 D86 F41 F89; A999 A475

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-208820

(43)公開日 平成8年(1996)8月13日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 8 G 63/685 73/00 C 0 8 L 67/03	識別配号 NNN NTB LNZ	庁内整理番号	FI			技術表示箇所
			H01L	29/28		
				31/ 08	Q	
		審査請求	未請求請求	質の数 6 FD	(全 31 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平7-197158		(71)出願人	000005496 富士ゼロック	ス株式会社	
(22)出願日	平成7年(1995)7)	月11日	(72)発明者	東京都港区赤	坂二丁目17番2	22号
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平6-282486 平6 (1994)10月24日	3		神奈川県南足 ックス株式会	柄市竹松1600a 社内	野地 富士ゼロ
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者	今井 彰		
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平6-329853 平6(1994)12月6日	∃		神奈川県南足 ックス株式会		番地 富士ゼロ
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明者			番地 富士ゼロ
			(74)代理人	弁理士 渡部		

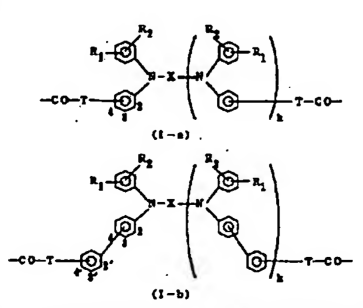
(54) 【発明の名称】 電荷輸送性ポリエステルを用いた有機電子デバイス

(57)【要約】

【目的】 溶解性、成膜性に優れ、イオン化ポテンシャルを自由にコントロールすることが可能であり、しかも、合成容易な新規電荷輸送性ポリエステルを用いた有機電子デバイス、特に電子写真感光体を提供する。

【構成】 有機電子デバイスは、層中に、下記一般式 (I-a) および (I-b) で示される構造から選択された少なくとも1種を繰り返し単位の部分構造として含有する電荷輸送性ポリエステルを含有する。

【化1】



(式中、R1 およびR2 は、それぞれ独立に水素原子、

アルキル基、アルコキシ基、置換アミノ基、ハロゲン原子、または置換もしくは未置換のアリール基を表し、X は置換または未置換の2価の芳香族基を表し、Tは脂肪族部分の炭素数2~10の枝分かれした2価の炭化水素基を表し、kは0または1の整数を示す。)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 層中に、下記一般式 (I-a) および (I-b) で示される構造から選択された少なくとも1 種を繰り返し単位の部分構造として含有する電荷輸送性*

*ポリエステルを含有することを特徴とする有機電子デバイス。

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
N-X-N & \\
\hline
N-X-N & \\
\hline
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & \\
\hline
T-co-\\
\hline
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
T-co-\\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
N-X & & & \\
N & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_2 & & & \\
\hline
R_1 & & & \\
\hline
R_1$$

(I-b)

(式中、R1 およびR2 は、それぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルコキシ基、置換アミノ基、ハロゲン原子、または置換もしくは未置換のアリール基を表し、Xは置換または未置換の2価の芳香族基を表し、Tは脂肪族部分の炭素数2~10の枝分かれした2価の炭化水素基を表し、kは0または1の整数を示す。)

【請求項2】 電荷輸送性ポリエステルが、(1) 二価 30 カルボン酸成分として、下記一般式 (I-a) および (I-b) で示される構造から選択された少なくとも1 種の繰り返し構造単位と、二価アルコール成分として、一般式 (III) で示される繰り返し構造単位とよりな

り、両末端が一般式 (IV-a) または (IV-b) であり、重合度が5~5000であるか、または、(2) 二 価カルボン酸成分として、下記一般式 (I-a) および (I-b) で示される構造から選択された少なくとも1 種の繰り返し構造単位および一般式 (II) で示される繰り返し構造単位と、二価アルコール成分として、一般式 (III) で示される繰り返し構造単位とよりなり、両末端が一般式 (IV-a) または (IV-b) であり、重合度が5~5000であることを特徴とする請求項1記載の有機電子デバイス。

【化2】

 $-O-(Y-O)_{m}-CO-Z-CO-OR'$

(式中、R1 およびR2 は、それぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルコキシ基、置換アミノ基、ハロゲン原子、または置換もしくは未置換のアリール基を表し、Xは置換または未置換の2価の芳香族基を表し、Tは脂肪族部分の炭素数2~10の枝分かれした2価の炭化水素基を表し、Zは2価カルポン酸残基を表し、RおよびR'は、それぞれ水素原子、アルキル基、置換もしくは未置換のアリール基、または置換もしくは未置換のアラルキル基を表し、Yは2価アルコール残基を表し、kは0または1の整数を意味し、mは1~5の整数を意味する。)

【請求項3】 上記式(I-a)または(I-b)において、Xが置換または未置換のピフェニレン基であることを特徴とする請求項1または2記載の有機電子デバイス。

【請求項4】 層中に、上記一般式 (I-a) または (I-b) で示される構造から選択された少なくとも1 40 種を繰り返し単位として含有する電荷輸送性ポリエステルを含有し、さらに、該電荷輸送性ポリエステルと相溶 可能な実質的に絶縁性のポリマーを少なくとも1種含有することを特徴とする請求項1記載の有機電子デバイス。

求項1~4のいずれかに記載の有機電子デバイス。

(IV-b)

【請求項6】 感光層中に、電荷輸送材料として、上記一般式 (I-a) または (I-b) で示される構造の少なくとも1種を繰り返し単位として含有する電荷輸送性ポリエステルを少なくとも1種含有し、電荷発生材料としてハロゲン化ガリウムフタロシアニン結晶、ハロゲン化スズフタロシアニン結晶、ヒドロキシガリウムフタロシアニン結晶またはチタニルフタロシアニン結晶を少なくとも1種含有することを特徴とする請求項5記載の有機電子デバイス。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な電荷輸送性ポリエステルを用いた有機電子デバイスに関するものであり、特に、新規な電荷輸送性ポリエステルを用いた電子写真感光体に関するものである。

40 [0002]

【従来の技術】ポリピニルカルバゾール (PVK) に代表される電荷輸送性ポリマーは、電子写真感光体の光導電材料或いは第36回応用物理学関係連合講演会予稿集31p-K-12 (1990) 等に記載されたような、有機電界発光素子材料として有望なものである。これらはともに層を形成させ、電荷輸送層として使用するが、電荷輸送層を形成する材料としては、PVKに代表される電荷輸送性ポリマーと、電荷輸送性の低分子をポリマーに分散した低分子分散系のものがよく知られている。また、有機無異発光素子では低分子の電荷輸送材料

を蒸着して用いるのが一般的である。これらのうち、低 分子分散系のものが、材料の多様性があり、高機能のも のが得られやすいことから、特に電子写真感光体では主 流になっている。近年では、有機感光体の高性能化に伴 い、高速の複写機やプリンターにも使用されるようにな ってきたが、高速の複写機やプリンターに用いる場合、 必ずしも現在の性能では十分でなく、特に有機感光体の さらなる長寿命化が切望されている。有機感光体の寿命 を決定する重要の因子の一つが電荷輸送層の摩耗であ る。現在の主流である低分子分散系電荷輸送層は、電気 的な特性に関しては十分に満足できる性能のものが得ら れつつあるが、低分子をポリマー中に分散して用いるた め、機械的な摩耗に関しては本質的に弱いという欠点が あった。また、有機電界発光素子の場合には、発生する ジュール熱により、低分子の電荷輸送材料が溶融し、結 晶化等による膜のモルホロジー変化が起こりやすいとい う欠点があった。

【0003】これに対し、電荷輸送性ポリマーは、この 欠点を大きく改善できる可能性があるため、現在盛んに 研究されている。例えば、米国特許第4,806,44 20 3号明細書には、特定のジヒドロキシアリールアミンと ピスクロロホルメートとの重合によるポリカーボネート が開示されており、米国特許第4,806,444号明 細書には特定のジヒドロキシアリールアミンとホスゲン との重合によるポリカーボネートが開示されている。ま た、米国特許第4,801,517号明細書にはピスヒ ドロキシアルキルアリールアミンとピスクロロホルメー ト或いはホスゲンとの重合によるポリカーポネートが開 示されており、米国特許第4,937,165号明細書 および同第4,959,288号明細書には、特定のジ 30 ヒドロキシアリールアミン或いはピスヒドロキシアルキ ルアリールアミンとピスクロロホルメートとの重合によ るポリカーボネート、或いはピスアシルハライドとの重 合によるポリエステルが開示されている。さらに、米国 特許第5,034,296号明細書には、特定のフルオ レン骨格を有するアリールアミンのポリカーボネート、 或いはポリエステルが、また、米国特許第4,983, 482号明細書には、ポリウレタンが開示されている。 さらにまた、特公昭59-28903号公報には、特定 ステルが開示されている。また、特開昭61-2095 3号公報、特開平1-134456号公報、特開平1-134457号公報、特開平1-134462号公報、 特開平4-133065号公報、特開平4-13306 6号公報等には、ヒドラゾンや、トリアリールアミン等 の電荷輸送性の置換基をペンダントとしたポリマーおよ びそれを用いた感光体も提案されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】ところで、電荷輸送性

チング等、種々の特性が要求されるが、これら要求を満 たすために、種々の置換基を導入し、物性をコントロー ルすることが一般に行われている。電荷輸送性ポリマー のイオン化ポテンシャルは、殆ど電荷輸送性モノマーで 決定されるため、電荷輸送性モノマーのイオン化ポテン シャルがコントロール可能であることが重要になってく る。先に示したトリアリールアミンポリマーの原料であ るモノマーは、(1)ヒドロキシフェニル基を2個含有 するものと、(2) ヒドロキシアルキルフェニルを2個 含有するものの2種に大別できる。しかしながら、ヒド ロキシフェニル基を2個含有するものは、アミノフェノ ール構造となってしまうため、酸化されやすく、精製が 困難である。また、特にパラヒドロキシの構造にした場 合には、一層不安定となるが、置換基の位置を変更し、 イオン化ポテンシャルをコントロールすることは困難で ある。さらに、芳香環に直接酸素が置換された構造を有 するため、その電子吸引性により電荷分布に偏りを生じ やすく、モビリティーが低下しやすいという問題点があ った。また、ヒドロキシアルキルフェニルを2個含有す るものは、メチレン基を介することにより酸素の電子吸 引性の影響はなくなるものの、モノマーの合成が困難で ある。すなわち、ジアリールアミン或いはジアリールベ ンジジンと3-プロモヨードベンゼンとの反応では、臭 素とヨウ素の両者ともに反応性があるため、生成物が混 合物となりやすく、収率の低下を招く。また、臭素をリ チウム化する際に用いるアルキルリチウムや、エチレン オキサイドは危険性、毒性が高く、取扱いに注意を要す るという問題点があった。したがって、所望の要求を満 たす有機電子デバイスを得ることができなかった。

6

【0005】本発明は、従来の技術における上記のよう な実情に鑑みてなされたものである。すなわち、本発明 の目的は、溶解性、成膜性に優れ、イオン化ポテンシャ ルを自由にコントロールすることが可能であり、しか も、合成容易な新規電荷輸送性ポリエステルを用いた有 機電子デバイスを提供することにある。本発明の他の目 的は、新規電荷輸送性ポリエステルを用いた電子写真感 光体を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、所望の物 のピススチリルピスアリールアミンを主鎖としたポリエ 40 性を自由にコントロールでき、しかも合成の容易なポリ マーを検討した結果、特定の構造を有する新規なポリエ ステルが電荷輸送性、機械的摩耗に優れ、これを用いた 有機電子デバイス、特に有機感光体は、高い耐久性を実 現できること、また、異なる物性を有する複数のモノマ ーを共重合したコポリマーとすることにより、更に物性 コントロールの自由度が増し、より好ましい物性のポリ マーをデザインすることが可能であること、さらに、下 記一般式 (I-a) または (I-b) 中の「T」とし て、炭素数2以上の枝分かれした2価の炭化水素基を用 ポリマーには、溶解性、モビリティー、酸化電位のマッ 50 いることにより、ポリマー鎖間のからみあいが大きくな

り、削れに対して更に効果的であることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0007】本発明の有機電子デバイスは、層中に、下 記一般式 (I-a) および (I-b) で示される構造か* *ら選択された少なくとも1種を繰り返し単位の部分構造 として含有する電荷輸送性ポリエステルを含有すること を特徴とする。

8

【化3】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
N-X & & \\
N-X & & \\
N & & \\
\hline
R_2 & & \\
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_1 & & \\
\hline
R_2 & & \\
\hline
R_1 & &$$

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & \\ & & \\$$

(I-b)

(式中、R1 およびR2 は、それぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルコキシ基、置換アミノ基、ハロゲン原子、または置換もしくは未置換のアリール基を表し、Xは置換または未置換の2価の芳香族基を表し、Tは脂肪族部分の炭素数2~10の枝分かれした2価の炭化水素基を表し、kは0または1の整数を示す。)

[0008]

【発明の実施の形態】本発明における上記電荷輸送性ポリエステルとしては、(1)二価カルポン酸成分として、下記一般式(I-a)および(I-b)で示される構造から選択された少なくとも1種の繰り返し構造単位と、二価アルコール成分として、一般式(III)で示さ

れる繰り返し構造単位とよりなり、両末端が一般式(IV-a)または(IV-b)であり、重合度が5~5000であるか、または、(2)二価カルボン酸成分として、下記一般式(I-a)および(I-b)で示される構造から選択された少なくとも1種の繰り返し構造単位および一般式(II)で示される繰り返し構造単位と、二価アルコール成分として、一般式(III)で示される繰り返し構造単位とよりなり、両末端が一般式(IV-a)または(IV-b)であり、重合度が5~5000であるものが好ましい。

[0009]

【化4】

$$-co-t$$

$$-cc-z-co-$$

$$-cc-z-cc-$$

(式中、R1 およびR2 は、それぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルコキシ基、置換アミノ基、ハロゲン原子、置換または未置換のアリール基を表し、Xは置換または未置換の2価の芳香族基を表し、Tは脂肪族部分の炭素数2~10の枝分かれした2価の炭化水素基を表し、Zは2価カルボン酸残基を表し、RおよびR'は、それぞれ水素原子、アルキル基、置換または未置換のア 30リール基、置換または未置換のアラルキル基を表し、Yは2価アルコール残基を表し、kは0または1の整数を意味し、mは1~5の整数を意味する。)

【0010】本発明における上記各一般式で示される構

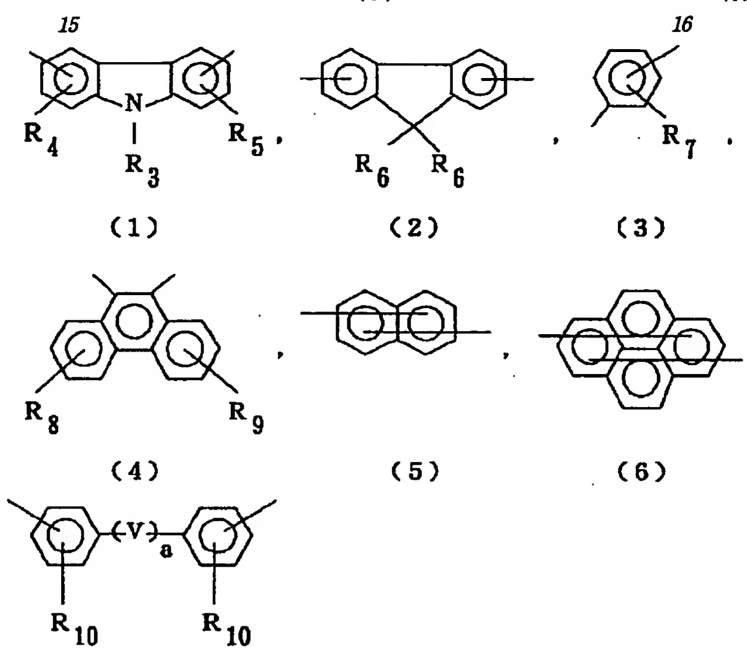
造において、T、X、YおよびZについて以下に詳記する。Tは脂肪族部分の炭素数2~10の枝分かれした2 価の炭化水素基を表すが、炭素数があまり大きくなると、ポリマーのガラス転移温度Tgの低下を招くので、上記の範囲が好ましく、より好ましくは、Tは脂肪族部分の炭素数3~7の枝分かれした2価の炭化水素基より選択される。この枝分かれした炭化水素基には、さらに置換または未置換のアリール基が置換されていてもよい。以下に、Tで表される炭化水素基の具体例を示す。

【0011】 【化5】

特開平8-208820

[0012] [化6]

【0013】Xとしては、以下の基(1)~(7)から 【化7】 選択されたものがあげられる。



(7) 〔式中、R。は、水素原子、炭素数1~4のアルキル 基、置換もしくは未置換のフェニル基、または置換もし くは未置換のアラルキル基を表し、R4~R10は、それ ぞれ水素原子、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~ 4のアルコキシ基、置換もしくは未置換のフェニル基、*

*置換もしくは未置換のアラルキル基またはハロゲン原子 を表し、aは0または1を意味し、Vは、下配の基 (8)~(17)から選択された基を表す。 【化8】

(bは1~10の整数を意味し、cは1~3の整数を意味する。)]

(24) から選択された基を表す。 【化9】

【0014】また、YおよびZは、下配の基(18)~

(式中、R11およびR12は、それぞれ水素原子、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のアルコキシ基、置換もしくは未置換のフェニル基、置換もしくは未置換の 20アラルキル基またはハロゲン原子を表し、dおよびeは、それぞれ1~10の整数を意味し、fおよびgは、それぞれ0、1または2の整数を意味し、hおよびiは、それぞれ0または1を意味し、Vは前記したものと同意義を有する。)

【0015】本発明の上記電荷輸送性ポリマーの重合度 pは5~5000であるが、好ましくは、10~100 0の範囲である。また、重量平均分子量Mwは、100 00~30000の範囲のものが好ましい。本発明の 電荷輸送性ポリマーについて、具体的な化合物を下記表 30 1~表10に示すが、これらに限られるものではない。 このうち、Xが下記構造式 (VII)または (VIII) で示さ れるピフェニル構造を有するポリマーは、「The Sixth International Congress on Advances in Non-impact P tinting Technologies, 306, (1990)」にも報告されて いるようにモビリティーが高く、特に好ましい。

【化10】

【0016】本発明に用いる電荷輸送性ポリエステルにおける一般式(I-a)で示される構造を有するモノマー成分の具体例を表1~表5に示し、一般式(I-b)で示される構造を有するモノマー成分の具体例を表6~表10に示す。なお、結合位置は、Tの結合位置およびTが結合したフェニレン基の結合位置を意味する。また、Tの欄において、例えば、T-2rと記す場合は、構造T-2の右側に、また、T-21と記す場合は、構造T-2の左側にアリールアミンまたはテトラアリールベンジン骨格が結合していることを示すものとする。【表1】

19

構造	x	R ₁	R ₂	結合 位置	k	Т
1	- O-	Н	Н	3	0	T-21
2	- O>-	Н	Н	3	0	T-191
3	- O-	3-сн ³	4-CH ₃	3	0	T-2 r
4	-(0)-	3-CH ₃	4-CH ₃	4	0	T-41
5		Н	Н	3	1	T-21
6	-⊘-⊘ -	Н	H	3	1	T-41
7	- OO-	Н	H	3	1	T -25 1
8	-	н	4-CH ₃	3	1	T-13 l
9	- OO-	Н	$4-C_6H_5$	3	1	T-41
10	- OO-	3-CH ₃	4-CH ₃	.3	1	T-2 r
11		3-CH ³	4-CH ₃	3	1	T-41
1 2		Н	Н	4	1	T-2 r
13		3-CH ₃	4-CH ₃	4	1	T-21
14	- OO	4-CH ₃	H	4	1	T-131
15	CH ₃ ———————————————————————————————————	H	Н	3	1	T-21
<u>.</u>	CH3	<u> </u>	(本の)			

[0017]

【表2】

k	T	
1	T-41	

構造	X	R ₁	R ₂	結合 位置	k	Т
16	СH ³	Н	H	3	1	T-41
17	—————————————————————————————————————	Н	4-CH ₃	3	1	T-131
18	СH ³	Н	4-C ₆ H ₅	3	1	T-41
19	сн ₃ — С н ₃	3-CH ₃	4-CH ₃	3	1	T-2 r
20	СH ³	3-CH ₃	4-CH ₃	3	1	T-41
21	CH ₃ CH ₃	H	Н	4	1	T-2 r
22	СH ₃ —СО—СО—сH ₃	3 - CH ₃	4-CH ₃	4	1	T-21

[0018]

【表3】

23

24 CH ₃ O		23				271	
23	構造	Х	R ₁	R ₂	結合 位置	k	T
24 OOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOO	23	-⊘- ⊘-	4-CH ₃	Н	4	1	T-131
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	24	√⊙ ∕-⊙≻	H	Н	3	1	T-2 r
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2 5	$\rightarrow \bigcirc \rightarrow \bigcirc \rightarrow$	i .	Н	3	1	T-41
$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	2.6	~\o\~(o\~	Ì	4-CH ₃	3	1	T-21
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2 7	→ <u></u> → → → → → → → → → → → → →	1	4-C ₆ H ₅	3	1	T -22 1
OCH3	28	СH ³ О О СH ³	•	4-CH ₃	3	1	T-21
$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	29	- \o}\o}-			3	1	T-271

[0019]

	<i>25</i>	(22)			26	100010
構造	x	R ₁	R ₂	結合 位置	k	Т
3.0	CH ₃ O OCH ₃	Н	H	4	1	T-21
31	— О — О С H ³ О С H ³ О	3 – C H ₃	4-CH ₃	4	1	T-41
3 2	СH ₃ О —О —О — осн ₃	4-CH ₃	H	4	1	T-171
3 3		Н	H	3	1	T-21
3 4		н	4-CH ₃	3	1	T-41
3 5		3-CH ₃	4-CH ₃	3	1	T-131
3 6		H	H	4	1	T-151
3 7		4-CH ₃	Н	4	1	T-191
		【表	5]	·		

[0020]

27

構造	х	R ₁	R ₂	結合 位置	k	Т
3 8		н	н	3	1	T-21
	сн ₃ сн ₃					
3 9		Н	4-CH ₃	3	1	T-41
	сн ₃ сн ₃					
40		3-CH ³	4-CH ₃	3	1	T -13 1
	сн ₃ сн ₃					
41		н	Н	4	1	T -15 1
	сн ₃ сн ₃		·			
42		4-CH ₃	Н	4	1	T-191
	сн ₃ сн ₃					

[0021] [表6]

·	29				30	140.31
構造	. X	R ₁	R ₂	結合 位置	k	Т
43	─ <a><a><a><a><a><a><a><a><a><a><a><a><a><	Н	Н	4. 4'	0	T-21
44	$-\bigcirc$	Н	Н	4. 4'	0	T-19 l
4 5	- OO-	3-CH3	4-CH ₃	4. 4'	0	T-2 r
4 6	- (0) - (0)-	3-CH3	4-CH ₃	4, 4'	0	T-41
47	─○─	Н	Н	4. 4'	1	T-21
48	- OO-	н	Н	4. 4'	1	T-41
49	─○─○	Н	Н	4, 4'	1	T -25 1
50	─ ◆>	Н	4-CH ₃	4, 4'	1	T -13 1
5 1	- - - - - - - - - - - - - - -	Н	4-C ₆ H ₅	4.4'	1	T-41
5 2	 - - - - - - - - -	3-CH3	4-CH ₃	4. 4'	1	T-2 r
53	- (0) - (0)-	3-CH ³	4-CH ₃	4. 4'	1	T-41
54	- - - - - - - - - - - - - - - -	Н	Н	4, 4'	1	T-2 r
5 5	- (0) - (0)-	3-CH ⁸	4-CH ₃	4, 4'	1	T-21
56	- OO	4-CH ₃	н	4, 4'	1	T-131

[0022] 【表7】

_	_	
,	•	
ч		

	31				32	
構造	x	R ₁	R ₂	結合位置	k.	Т
57	ОС н ³ С н ³	H	H	4, 4'	1	T-21
5 8	—Сн ³	Н	н	4.4'	1	T-41
5 9	CH ₃ CH ₃	H	4-CH ₃	4. 4′	1	T-131
60	С H ³	н	4-C ₆ H ₅	4. 4′	1	T-41
61	СH ³	3-CH ₃	4-CH ₃	4. 4′	1	T-2 r
6 2	CH ₃ CH ₃	3-CH ₃	4-CH ₃	4. 4′	1	T-41
6 3	СH ₃ —С Н ₃	Н	H	4. 4'	1	T-2 r

[0023]

【表8】

	<i>33</i>				34	14747 7
構造	x	R ₁	R ₂	結合 位置	k	T
6 4	СH ₃ ——О СH ₃	3-CH ₃	4-CH ₃	4, 4′	1	T-21
6 5	—————————————————————————————————————	4-CH ₃	H	4. 4'	1	T – 13 l
6 6	CH ₃ O OCH ₃	Н	Н	4, 4′	1	T-2 r
67	СH ₃ О О СH ₃	н	Ή	4. 4′	1	T-41
68	CH3 O	H	4-CH ₃	4, 4′	1	T-21
6 9	СH ₃ О ———————————————————————————————————	Н	4-C ₆ H ₅	4. 4′	1	T-221
70	СH ³ О О С Н ³			4. 4'	1	T-21
		【表 9	9]			

[0024]

	<i>35</i>	(20)			<i>36</i>	1000 1 0
構造	x	R ₁	R ₂	結合 位置	k	T
71	CH ₃ O OCH ₃	3 – C H ₃	4-CH ₃	4. 4'	1	T-271
7 2	СH ₃ О О СH ₃	Н	Н	4, 4'	1	T-21
73	СH ₃ О О О СH ₃	3-CH3	4-CH ₃	4. 4′	1	T-41
7 4	сн ₃ о	4-CH ₃	Н	4. 4′	1	T-171
75		н	H	4, 4′	1	T-21
7 6	(S)	Н	4-CH ₃	4, 4'	1	T-41
77	(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(3-CH ₃	4-CH ₃	4, 4'	1	T-131

[0025] 【表10】

	<i>37</i>				<i>38</i>	1904 1 0
構造	· X	R ₁	R ₂	結合 位置	k	Т
78	(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(C)(H	Н	4, 4'	1	T-15 I
79		4-CH ₃	н	4, 4'	1	T-19 l
80	сн3 сн3	Н	H	4. 4′	1	T-21
81	CH ₃ CH ₃	н	4-CH ₃	4, 4'	1	T-41
8 2	сн3 сн3	3 - С Н ³	4-CH ₃	4. 4'	1.	T-131
8 3	CH ₃ CH ₃	H	H	4, 4'	1	T-151
8 4	CH ₃ CH ₃	4-CH ₃	Н	4, 4′	1	T-191

【0026】本発明に用いる電荷輸送性ポリエステルの 具体例を表11および表12に示す。なお、表中、Zの 欄において、「-」の場合は、一般式 (II) の繰り返し 構造単位が存在しない場合、記載されている場合は、一

般式(II)の繰り返し構造単位が存在する場合を意味する。

【表11】

84

			(,			
<i>39</i>						40
化合物	モノマー 構造	上 本	. У	z	m	р
85	22	-	-сн ₂ сн ₂ -	-	1	200
86	22	-	-сн ₂ сн ₂ -		2	170
87	2 2	1	Image: Control of the	ł	1	150
88	2 2	-	\wp		1	160
8 9	22	-	_CH2	-	1	140
90	22	-	-сн ₂ сн ₂ -	- ⊘≻	1	3 5
91	5	_	-сн ₂ сн ₂ -	-	1	190
9 2	12	-	-сн ₂ сн ₂ -	-	1	195
93	19		-сн ₂ сн ₂ -	-	1	205
94	31	_	-сн ₂ сн ₂ -		2	180
9 5	87	-	-сн ₂ сн ₂ -	-	1	190
96	4 2	-	-сн ₂ сн ₂ -		1	185
97	47	-	-сн ₂ сн ₂ -	_	1	195
98	5 4	-	-сн ₂ сн ₂ -		1	195
99	61	_	-сн ₂ сн ₂ -		1	185
100	6 4	_	-сн ₂ сн ₂ -	-	1	175
101	7 3	_	-сн ₂ сн ₂ -	_	1	180
102	79	-	-сн ₂ сн ₂ -	_	1	185

- CH₂ CH₂ - 表12]

1 185

[0027]

- 4	•
1	•

	モノマー					
化合物	構造	比率	Y	Z	m	p
104	5/19	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	-	1	170
105	5/22	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	_	1	185
106	12/22	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	-	1	185
107	5/31	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	~	1	200
108	5/22	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	1	2	195
109	5/22	1/1		1	1.	160
110	5/22	1/1	Ω	1	1	150
111	5/22	1/1	_сн ₂	-	1	130
112	5/22	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	ϕ	1	35
113	5/22	1/2	-сн ₂ сн ₂ -	_	1	185
114	5/22	2/1	-сн ₂ сн ₂ -		1	185
115	47/61	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	_	1	190
116	47/73	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	-	1	185
117	47/79	1/1	-CH ₂ CH ₂ -	_	1	190
118	5/22/47	1/1	-сн ₂ сн ₂ -	_	1	190

【0028】アルキレンカルボン酸エステル基を有する 電荷輸送材料の合成については、特開平5-80550 号公報にクロロメチル基を導入した後、Mgでグリニヤ ール試薬を形成し、二酸化炭素でカルボン酸に変換後、 エステル化する方法が記載されている。しかしながら、 この方法では、クロロメチル基の反応性が高いため、原 30 料の初期の段階から導入することができない。したがっ て、トリアリールアミン、或いは、テトラアリールペン ジジン等の骨格を形成後、例えば、原料の初期の段階で 導入しておいたメチル基をクロロメチル化するか、或い は、原料段階では無置換のものを使用し、テトラアリー ルベンジジン骨格を形成した後、芳香環への置換反応に よりホルミル基等の官能基を導入した後、還元してアル コールとし、さらに塩化チオニル等のハロゲン化試薬を 用いてクロロメチル基へと導くか、或いはパラホルムア ルデヒドと塩酸等により直接クロロメチル化する必要が 40 ある。ところが、トリアリールアミン、或いは、テトラ アリールベンジジン等の骨格を有する電荷輸送材料は非 常に反応性が高いため、導入しておいたメチル基をクロ ロメチル化方法では、芳香環へのハロゲンの置換反応が 起りやすいため、メチル基のみを選択的にクロル化する ことは実質的に不可能である。また、原料段階では、無

置換のものを使用し、ホルミル基等の官能基を導入した 後、クロロメチル基へと導く方法や、直接クロロメチル 化する方法では、クロロメチル基は窒素原子に対し、パ ラー位にしか導入できず、したがって、アルキレンカル ボン酸エステル基も窒素原子に対しパラー位にしか導入 できない。一方、アリールアミンまたはジアリールベン ジジン等とハロゲン化カルボアルコキシアルキルベンゼ ンとを反応させてモノマーを得る方法は、置換基の位置 を変更し、イオン化ポテンシャルをコントロールするこ とが容易であるという点で優れており、電荷輸送性ポリ マーのイオン化ポテンシャルのコントロールを可能にす るものである。本発明の電荷輸送性ポリエステルの製造 に使用する電荷輸送性モノマーは、種々の置換基を任意 の位置に容易に導入でき、化学的に安定であるため、取 扱いが容易なものであり、前述の問題点が改善される。

【0029】本発明の新規電荷輸送性ポリエステルは下記構造式 (V-a) および (V-b) で示される電荷輸送性モノマーの少なくとも1種を用い、例えば、第4版実験化学講座28巻等の記載された公知の方法で重合することにより合成できる。

【化11】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & & \\
R_2 & & & \\
N-X & & & \\
N-X & & & \\
N-X & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & & & \\
T-C-E & & \\
0 & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & & \\
R_1 & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & & \\
R_1 & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & & \\
\end{array}$$

(V-b)

〔式中、式中、R1 およびR2 は、それぞれ独立に水素 原子、アルキル基、アルコキシ基、置換アミノ基、ハロ ゲン原子、または置換もしくは未置換のアリール基を表 し、Xは置換または未置換の2価の芳香族基を表し、T は脂肪族部分の炭素数2~10の枝分かれした2価の炭 化水素基を表し、kは0または1の整数を意味し、Eは 水酸基、ハロゲン原子または一〇一尺13を表す。(ただ し、Risはアルキル基、置換または未置換のアリール基 を表す。)〕

【0030】すなわち、Eが水酸基の場合には、HO-(Y-O) m-Hで示される2価アルコール類を電荷輸 送性モノマーすべてに対してほぼ当量混合し、酸触媒を 用いて重合する。酸触媒としては、硫酸、トルエンスル ホン酸、トリフルオロ酢酸等、通常のエステル化反応に 用いるものが使用でき、電荷輸送性モノマー1 重量部に 対して、1/10000~1/10重量部、好ましくは 1/1000~1/50重量部の範囲で用いられる。重 合中に生成する水を除去するために、水と共沸可能な溶 剤を用いることが好ましく、トルエン、クロロベンゼ ン、1-クロロナフタレン等が有効であり、電荷輸送性 モノマー1重量部に対して、1~100重量部、好まし くは2~50重量部の範囲で用いられる。反応温度は任 意に設定できるが、重合中に生成する水を除去するため に、溶剤の沸点で反応させることが好ましい。 反応終 了後、溶剤を用いなかった場合には、溶解可能な溶剤に 溶解させる。溶剤を用いた場合には、反応溶液をそのま ま、メタノール、エタノール等のアルコール類や、アセ トン等のポリマーが溶解しにくい貧溶剤中に滴下し、電 荷輸送性ポリマーを析出させ、電荷輸送性ポリマーを分 離した後、水や有機溶剤で十分洗浄し、乾燥させる。さ らに、必要であれば適当な有機溶剤に溶解させ、貧溶剤 中に滴下し、電荷輸送性ポリマーを析出させる再沈殿処 理を繰り返してもよい。再沈殿処理の際には、メカニカ ルスターラー等で、効率よく撹拌しながら行うことが好 せる溶剤は、電荷輸送性ポリマー1重量部に対して、1 ~100重量部、好ましくは2~50重量部の範囲で用 いられる。また、貧溶剤は電荷輸送性ポリマー1重量部 に対して、1~1000重量部、好ましくは10~50 0 重量部の範囲で用いられる。

44

【0031】Eがハロゲン原子の場合には、HO-(Y -O) m -Hで示される2価アルコール類をほぼ当量混 合し、ピリジンやトリエチルアミン等の有機塩基性触媒 を用いて重合する。有機塩基性触媒は、電荷輸送性モノ マー1当量に対して、1~10当量、好ましくは2~5 当量の範囲で用いられる。溶剤としては、塩化メチレ ン、テトラヒドロフラン(THF)、トルエン、クロロ ペンゼン、1-クロロナフタレン等が有効であり、電荷 輸送性モノマー1重量部に対して、1~100重量部、 好ましくは2~50重量部の範囲で用いられる。反応温 度は任意に設定できる。重合後、前述のように再沈殿処 理し、精製する。また、ピスフェノール等の酸性度の高 い2価アルコール類の場合には、界面重合法も用いるこ とができる。すなわち、2価アルコール類を水に加え、 当量の塩基を加えて溶解させた後、激しく撹拌しながら 2価アルコール類と当量の電荷輸送性モノマー溶液を加 えることによって重合できる。この際、水は2価アルコ ール類1重量部に対して、1~1000重量部、好まし くは2~500重量部の範囲で用いられる。電荷輸送性 モノマーを溶解させる溶剤としては、塩化メチレン、ジ クロロエタン、トリクロロエタン、トルエン、クロロベ ンセン、1-クロロナフタレン等が有効である。反応温 度は任意に設定でき、反応を促進するために、アンモニ ウム塩、スルホニウム塩等の相間移動触媒を用いること が効果的である。相間移動触媒は、電荷輸送性モノマー 1重量部に対して、0.1~10重量部、好ましくは 0. 2~5重量部の範囲で用いられる。

【0032】 Eが-O-R13の場合には、HO-(Y-O) m - Hで表される2価アルコール類を電荷輸送性モ ましい。再沈殿処理の際に電荷輸送性ポリマーを溶解さ 50 ノマー全てに対して過剰に加え、硫酸、リン酸等の無機

酸、チタンアルコキシド、カルシウムおよびコパルト等 の酢酸塩或いは炭酸塩、亜鉛や鉛の酸化物を触媒に用い て加熱し、エステル交換により合成できる。2価アルコ ール類は電荷輸送性モノマー1当量に対して、2~10 0 当量、好ましくは3~50当量の範囲で用いられる。 触媒は電荷輸送性モノマー1重量部に対して、1/10 00~1重量部、好ましくは1/1000~1/2重量 部の範囲で用いられる。反応温度200~300℃で行 い、基-O-R13から基-O-(Y-O)m-Hへのエ ステル交換終了後は、HO- (Y-O) m - Hの脱離に 10 よる重合を促進するため、減圧下で反応させることが好*

*ましい。また、HO- (Y-O) m - Hと共沸可能な1 - クロロナフタレン等の高沸点溶剤を用いて常圧下HO - (Y-O) m - Hを共沸で除きながら反応させること もできる。

【0033】さらに、それぞれの場合に2価アルコール 類を過剰に加えて反応し、生成した下記一般式(VIa) または (VI-b) で示される化合物を電荷輸送性モ ノマーとした後、同様の方法で、2価カルボン酸あるい は2価カルボン酸ハロゲン化物等と反応させて電荷輸送 性ポリエステルを得ることができる。

【化12】

$$H \longrightarrow (O-Y) \xrightarrow{m} O \xrightarrow{C} T \xrightarrow{4 \xrightarrow{3} 2} (YI-a)$$

$$R_1 \longrightarrow (VI-a)$$

$$R_1 \longrightarrow (VI-a)$$

$$R_2 \longrightarrow (VI-a)$$

$$R_1 \longrightarrow (VI-a)$$

$$R_2 \longrightarrow (VI-a)$$

$$R_1 \longrightarrow (VI-b)$$

$$R_2 \longrightarrow (VI-b)$$

$$R_1 \longrightarrow (VI-b)$$

(式中、R₁、R₂、X、Y、T、kおよびmは、前記 と同意義を有する。)

【0034】本発明における電荷輸送性ポリエステルの 重合度 p は、低すぎると成膜性に劣り、強固な膜が得ら 30 れにくく、また、高すぎると溶剤への溶解度は低くな り、加工性が悪くなるため、5~5000の範囲で用い られ、好ましくは10~3000、より好ましくは15 ~1000に設定される。ポリマー末端は所望により変 性することができる。電荷輸送性ポリエステルが共重合 ポリエステルの場合、構成モノマーの比率は、所望の物 性が得られるように任意の割合で設定できるが、それぞ れの欠点を補うためには、それぞれを約等量の比率で混 合することが好ましい。また、電荷輸送性共重合ポリエ ステルの形態としては、プロックコポリマー、ランダム 40 コポリマー等何如なる形態でもかまわないが、製造上あ るいは、特性上ランダムコポリマーが好ましい。

【0035】また、本発明における電荷輸送性ポリエス テルは、これまでに提案されているビスアゾ顔料、フタ ロシアニン顔料、スクアリリウム顔料、ペリレン顔料、 ジプロモアントアントロン等の何如なる電荷発生材料と も組み合わせて用いることができるが、すでに本発明者 等により特開平5-98181号公報に開示されている ハロゲン化ガリウムフタロシアニン結晶、特開平5-1

に開示されているハロゲン化スズフタロシアニン結晶、 特開平5-263007号公報および特開平5-279 591号公報に開示されたヒドロキシガリウムフタロシ アニン結晶、特開平4-189873公報および特開平 5-43813公報に開示されているチタニルフタロシ アニン水和物結晶を用いることができ、それにより、特 に高感度で、繰り返し安定性の優れる電子写真感光体が 得られる。さらに本発明の新規電荷輸送性共重合ポリエ ステルは有機電界発光素子等への応用も可能である。

【0036】本発明に用いるクロロガリウムフタロシア ニン結晶は、特開平5-98181号公報に開示されて いるように、公知の方法で製造されるクロロガリウムフ タロシアニン結晶を、自動乳鉢、遊星ミル、振動ミル、 CFミル、ロールミル、サンドミル、ニーダー等で機械 的に乾式粉砕するか、乾式粉砕後、溶剤とともにポール ミル、乳鉢、サンドミル、ニーダー等を用いて湿式粉砕 処理を行うことによって製造することができる。上記の 処理において使用される溶剤としては、芳香族類(トル エン、クロロベンゼン等)、アミド類(ジメチルホルム アミド、N-メチルピロリドン等)、脂肪族アルコール 類(メタノール、エタノール、プタノール等)、脂肪族 多価アルコール類(エチレングリコール、グリセリン、 ポリエチレングリコール等)、芳香族アルコール類(ペ 40472号公報および特開平5-140473号公報 50 ンジルアルコール、フェネチルアルコール等)、エステ

ル類(酢酸エステル、酢酸プチル等)、ケトン類(アセ トン、メチルエチルケトン等)、ジメチルスルホキシ ド、エーテル類(ジエチルエーテル、テトラヒドロフラ ン等)、さらには数種の混合系、水とこれら有機溶剤の 混合系等があげられる。使用される溶剤は、クロロガリ ウムフタロシアニンの重量に対して、1~200倍、好 ましくは10~100倍の範囲で用いる。処理温度は、 0℃~溶剤の沸点以下、好ましくは10~60℃の範囲 で行う。また、粉砕の際に食塩、ぼう硝等の磨砕助剤を 用いることもできる。磨砕助剤は顔料の重量に対し0. 5~20倍、好ましくは1~10倍の範囲で用いればよ いっ

【0037】ジクロロスズフタロシアニン結晶は、特開 平5-140472号公報および特開平5-14047 3号公報に開示されているように、公知の方法で製造さ れたジクロロスズフタロシアニン結晶を、前記のクロロ ガリウムフタロシアニンと同様に粉砕し、溶剤処理する ことにより得ることができる。ヒドロキシガリウムフタ ロシアニン結晶は、特開平5-263007号公報およ び特開平5-279591号公報に開示されているよう に、公知の方法で製造されたクロロガリウムフタロシア ニン結晶を、酸またはアルカリ性溶液中での加水分解ま たはアシッドペースティングを行って、ヒドロキシガリ ウムフタロシアニン結晶を合成し、直接溶剤処理を行う か、或いは、合成によって得られたヒドロキシガリウム フタロシアニン結晶を、溶剤とともにボールミル、乳 鉢、サンドミル、ニーダー等を用いて湿式粉砕処理を行 うか、溶剤を用いずに乾式粉砕処理を行った後に溶剤処 理することによって製造することができる。上記の処理 において使用される溶剤としては、芳香族類(トルエ ン、クロロベンゼン等)、アミド類(ジメチルホルムア ミド、N-メチルピロリドン等)、脂肪族アルコール類 (メタノール、エタノール、プタノール等)、脂肪族多 価アルコール類(エチレングリコール、グリセリン、ポ リエチレングリコール等)、芳香族アルコール類(ペン) ジルアルコール、フェネチルアルコール等)、エステル 類(酢酸エステル、酢酸プチル等)、ケトン類(アセト) ン、メチルエチルケトン等)、ジメチルスルホキシド、 エーテル類(ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン 等)、さらには数種の混合系、水とこれら有機溶剤の混 40 合系等があげられる。使用される溶剤は、ヒドロキシガ リウムフタロシアニンの重量に対して、1~200倍、 好ましくは10~100倍の範囲で用いる。処理温度 は、0~150℃、好ましくは室温~100℃の範囲で 行う。また、粉砕の際に食塩、ぼう硝等の磨砕助剤を用 いることもできる。磨砕助剤は顔料の重量に対し0.5 ~20倍、好ましくは1~10倍の範囲で用いる。

【0038】チタニルフタロシアニン結晶は、特開平4 -189873号公報および特開平5-43813号公

タニルフタロシアニン結晶を、アシッドペースティング するか、或いは、ポールミル、乳鉢、サンドミル、ニー ダー等を用いて無機塩とともにソルトミリングを行っ T、X線回折スペクトルにおいT2 θ ±0.2°=2 7. 2° にピークを持つ、比較的結晶性の低いチタニル フタロシアニン結晶とした後、直接溶剤処理を行うか、 或いは、溶剤とともに、ボールミル、乳鉢、サンドミ ル、ニーダー等を用いて湿式粉砕処理を行うことによっ て製造することができる。アシッドペースティングに用 いる酸としては、硫酸が好ましく、濃度70~100 %、好ましくは95~100%のものが使用され、溶解 温度は、-20~100℃、好ましくは0~60℃の範 囲に設定される。濃硫酸の量は、チタニルフタロシアニ ン結晶の重量に対して、1~100倍、好ましくは3~ 50倍の範囲に設定される。析出させる溶剤としては、 水、或いは、水と有機溶剤の混合溶剤が任意の量で用い られ、水とメタノール、エタノール等のアルコール系溶 剤との混合溶剤、或いは、水とベンゼン、トルエン等の 芳香族系溶剤との混合溶剤が特に好ましい。析出させる 温度については特に制限はないが、発熱を防ぐために、 氷等で冷却することが好ましい。また、チタニルフタロ シアニン結晶と無機塩との比率は、重量比で1/0.1 $\sim 1/20$ で、 $1/0.5 \sim 1/5$ の範囲が好ましい。 上記の溶剤処理において使用される溶剤としては、芳香 族類(トルエン、クロロベンゼン等)、脂肪族アルコー ル類(メタノール、エタノール、プタノール等)、ハロ ゲン系炭化水素類(ジクロロメタン、クロロホルム、ト リクロロエタン等)、さらには数種の混合系、水とこれ らの有機溶剤との混合溶剤等があげられる。使用される 溶剤は、チタニルフタロシアニンに対して、1~100 倍、好ましくは5~50倍の範囲で用いる。処理温度 は、室温~100℃、好ましくは50~100℃の範囲 に設定する。磨砕助剤は顔料の重量に対し0.5~20 倍、好ましくは1~10倍の範囲で用いればよい。

48

【0039】図1(a)ないし図1(b)は、本発明の 電子写真感光体の断面図を示す構造図である。図1 (a) においては導電性支持体3上に、電荷発生層1が 設けられ、その上に電荷輸送層2が設けられている。図 1 (b) においては、さらに、導電性支持体3上に、下 引き層4が設けられており、また、図1(c)において は、表面に保護層5が設けられている。さらに、図1 (d) においては、下引き層4と保護層5の両者が設け られている。図1(e)および図1(f)は単層構成の もので、図1(f)は下引き層4を設けてある。本発明 の新規電荷輸送性ポリマーは、図1(a)ないし図1 (b) に示された、何如なる構成でも使用することがで きる。

【0040】導電性支持体としては、アルミニウム、ニ ッケル、クロム、ステンレス鋼等の金属類、およびアル 報に開示されているように、公知の方法で製造されたチ 50 ミニウム、チタニウム、ニッケル、クロム、ステンレス

鋼、金、パナジウム、酸化錫、酸化インジウム、ITO 等の薄膜を設けたプラスチックフィルム等、或いは導電 性付与剤を塗布または含浸させた紙、およびプラスチッ クフィルム等があげられる。これらの導電性支持体は、 ドラム状、シート状、プレート状等、適宜の形状のもの として使用されるが、これらに限定されるものではな い。さらに必要に応じて導電性支持体の表面は、画質に 影響のない範囲で各種の処理を行うことができる。例え は、表面の酸化処理や薬品処理、および、着色処理等、 または砂目立て等の乱反射処理を行うことができる。ま 10 た、導電性支持体と電荷発生層の間にさらに下引き層を 設けてもよい。この下引き層は、積層構造からなる感光 層の帯電時において、導電性支持体から感光層への電荷 の注入を阻止するとともに、感光層を導電性支持体に対 して一体的に接着保持させる接着層としての作用、或い は場合によっては導電性支持体の光の反射光防止作用等 を示す。

【0041】下引き層に用いる材料としては、ポリエチレン樹脂、ポリプロピレン樹脂、アクリル樹脂、外タクリル樹脂、ポリアミド樹脂、塩化ビニル樹脂、酢酸ビニ 20 ル樹脂、フェノール樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリイミド樹脂、塩化ビニリデン樹脂、ポリビニルアセタール樹脂、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、ポリピニルアルコール樹脂、水溶性ポリエステル樹脂、ニトロセルロース、カゼイン、ゼラチン、ポリグルタミン酸、澱粉、スターチアセテート、アミノ澱粉、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミド、ジルコニウムキレート化合物、チタニルキレート化合物、チタニルアルコキシド化合物、有機チタニル化合物、シランカップリング剤等があげられる。また、下引き層の厚みは、 30 0.01~10μm、好ましくは0.05~2μmが適当である。さらにこの下引き層を設けるときに用いる塗

布方法としては、プレードコーティング法、マイヤーパーコーティング法、スプレーコーティング法、浸漬コーティング法、ピードコーティング法、エアーナイフコーティング法、カーテンコーティング法等の通常の方法をあげることができる。

50

【0042】さらに電荷輸送層は、本発明の上記電荷輸 送性ポリエステルを単独で用いてもよいが、公知の結着 樹脂や他のヒドラゾン系電荷輸送材料、トリアリールア ミン系電荷輸送材料、スチルペン系電荷輸送材料等と併 用することもできる。結着樹脂としては、ポリカーポネ ート樹脂、ポリエステル樹脂、メタクリル樹脂、アクリ ル樹脂、ポリ塩化ビニル樹脂、ポリ塩化ビニリデン樹 脂、ポリスチレン樹脂、ポリピニルアセテート樹脂、ス チレンープタジエン共重合体、塩化ビニリデンーアクリ ロニトリル共重合体、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合 体、塩化ビニルー酢酸ビニルー無水マレイン酸共重合 体、シリコン樹脂、シリコンーアルキッド樹脂、フェノ ールーホルムアルデヒド樹脂、スチレンーアルキッド樹 脂、ポリーN-ピニルカルバゾール、ポリシラン等の公 知の樹脂を用いることができるがこれらに限定されるも のではない。これらの結着樹脂のうち下記構造式(IX) ~(XIV) で示される繰り返し構造単位よりなるポリカー ボネート樹脂、あるいは、それらを共重合させたポリカ ーポネート樹脂を用いた場合、相溶性がよく、均一な膜 が得られ、特に良い特性を示す。配合比(重量比)は、 電荷輸送性ポリマー:結着樹脂=10:0~8:10の 範囲が好ましい。また、他の電荷輸送材料と混合する場 合には、電荷輸送性ポリマー+結着樹脂:電荷輸送材料 $=10:0\sim10:8$ の範囲が好ましい。

30 [0043]

【化13】

$$\left(\begin{array}{c} c \\ c \\ \end{array} \right) = \left(\begin{array}{c} c \\ c \\ \end{array} \right$$

【0044】電荷発生層は、電荷発生材料を所望により 結着樹脂中に含有させて形成される。電荷輸送材料とし ては、ピスアゾ顔料、フタロシアニン顔料、スクアリリ ウム顔料、ペリレン顔料、ジプロモアントアントロン顔 料など、公知のものならば何如なるものでも使用できる が、前記したハロゲン化ガリウムフタロシアニン結晶、 ハロゲン化スズフタロシアニン結晶、ヒドロキシガリウ ムフタロシアニン結晶、チタニルフタロシアニン水和物 結晶が好ましく用いられる。電荷発生層に用いる結着樹 脂としては、広範な絶縁性樹脂から選択することができ る。また、ポリーN-ピニルカルパゾール、ポリピニル アントラセン、ポリビニルピレン、ポリシラン等の有機 光導電性ポリマーから選択することもできる。好ましい 40 結着樹脂としては、ポリピニルプチラール樹脂、ポリア リレート樹脂(ピスフェノールAとフタル酸の重縮合体 等)、ポリカーボネート樹脂、ポリエステル樹脂、フェ ノキシ樹脂、塩化ビニル-酢酸ビニル共重合体、ポリア ミド樹脂、アクリル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、ポ リビニルビリジン樹脂、セルロース樹脂、ウレタン樹 脂、エポキシ樹脂、カゼイン、ポリビニルアルコール樹 脂、ポリビニルピロリドン樹脂等の絶縁性樹脂をあげる ことができるが、これらに限定されるものではない。こ

ることができる。

【0045】また、電荷発生材料と結着樹脂との配合比(重量比)は10:1~1:10の範囲が好ましい。またこれらを分散させる方法としては、ボールミル分散法、アトライター分散法、サンドミル分散法等の方法を用いることができる。さらにこの分散の際、粒子を0.5μm以下、好ましくは0.3μm以下、さらに好ましくは0.15μm以下の粒子サイズにすることが有効である。またこれらの分散に用いる溶剤としては、メタノール、エタノール、nープロパノール、nープタノール、ペンジルアルコール、メチルセロソルプ、エチルセロソルプ、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、酢酸メチル、酢酸nープチル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、メチレンクロライド、クロロホルム、クロルペンゼン、トルエン等の通常の有機溶剤を単独あるいは2種以上混合して用いることができる。

[0046]

【実施例】

リピニルピリジン樹脂、セルロース樹脂、ウレタン樹 以下、実施例によって本発明を説明する。 脂、エポキシ樹脂、カゼイン、ポリピニルアルコール樹 合成例1(電荷輸送性ポリエステル(90)の合成) 脂、ポリピニルピロリドン樹脂等の絶縁性樹脂をあげる モノマー22のメチルエステルを10g、エチレングリ ことができるが、これらに限定されるものではない。こ コール20g、テトラプトキシチタン0.1gを500 れらの結着樹脂は、単独あるいは2種以上混合して用い 50 mlのフラスコに入れ、、窒素気流下で3時間加熱環流

した。その後、0.5mmHgに減圧したエチエレング リコールを留去し、室温まで冷却した。塩化メチレン2 00m1に溶解した後、フタル酸ジクロライド2.63 gを100mlの塩化メチレンに溶かした溶液を滴下し た。さらに、トリエチルアミン5.0gを加え、30分 加熱還流した。メタノール3m1を加え、さらに30分 加熱還流した後、不溶物を濾過し、エタノール1000 mlを攪拌している中に滴下して、ポリマーを析出させ た。それを濾過し、得られたポリマーを再度THF50 0mlに溶解し、水1500mlを撹拌している中に滴 10 下してポリマーを析出させた。得られたポリマーを濾過 し、エタノールで十分に洗浄した後、乾燥させ、9.0 gのポリマーを得た。分子量をGPCにて測定したとこ ろ、Mw=3. 35×10⁴ (スチレン換算、pは約3 5) であった。

【0047】合成例2(電荷輸送性ポリエステル(9 1) の合成)

モノマー5のメチルエステルを10g、エチレングリコ ール20g、テトラプトキシチタン0.1gを50ml のフラスコに入れ、窒素気流下で2時間加熱還流した。 その後、0.5mmHgに減圧したエチエレングリコー ルを留去しながら230℃に加熱し、5時間反応を続け た。その後、室温まで冷却し、塩化メチレン250ml に溶解し、不溶物を濾過し、ろ液をエタノール1500 mlを攪拌している中に滴下して、ポリマーを析出させ た。得られたポリマーを濾過し、エタノールで十分に洗 浄した後、乾燥させ、10.0gのポリマーを得た。分 子量をGPCにて測定したところ、Mw=1.30×1 05 (スチレン換算、pは約190) であった。

【0048】合成例3

1, 3-ジイミノイソインドリン30部、3塩化ガリウ ム9. 1部をキノリン230部中に入れ、200℃にお いて3時間反応させた後、生成物を瀘別し、アセトン、 メタノールで洗浄し、次いで、湿ケーキを乾燥した後、 クロロガリウムフタロシアニン結晶28部を得た。得ら れたクロロガリウムフタロシアニン結晶3部を、自動乳 鉢 (Lab-Mill UT-21型、ヤマト科学社 製)で3時間乾式粉砕し、0.5部を、ガラスピーズ (1mmø) 60部とともに室温下、ペンジルアルコー ル20部中で24時間ミリング処理した後、ガラスピー 40 ズを瀘別し、メタノール10部で洗浄し、乾燥して、粉 末 X 線回折スペクトルで $2\theta \pm 0$. $2^{\circ} = 7$. 4° 、 16.6°、25.5° および28.3° に強い回折ピー クを持つクロロガリウムフタロシアニン結晶を得た。こ れをCG-1とする。

【0049】合成例4

フタロニトリル50gおよび無水塩化第2スズ27g を、1-クロルナフタレン350m1中に加え、195 ℃において5時間反応させた後、生成物を瀘別し、154

洗浄した後、減圧乾燥して、ジクロロスズフタロシアニ ン結晶18.3gを得た。得られたジクロロスズフタロ シアニン結晶5gを、食塩10g、メノウボール(20 mmø) 500gと共にメノウ製ポットに入れ、遊星型 ボールミル (P-5型、フリッチュ社製) にて400r pmで10時間粉砕した後、十分に水洗し、乾燥した。 その0.5gを、テトラヒドロフラン (THF) 15g およびガラスピーズ(1mmø)30gと共に室温下2 4時間ミリング処理した後、ガラスピーズを瀘別し、メ タノールで洗浄し、乾燥して、粉末X線回折スペクトル $(720\pm0.2^{\circ}) = 8.5^{\circ}, 11.2^{\circ}, 14.5^{\circ}$ および27.2°に強い回折ピークを有するジクロロス ズフタロシアニン結晶を得た。これをCG-2とする。

【0050】合成例5

合成例3で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶 3部を、濃硫酸60部に0℃にて溶解した後、5℃の蒸 留水450部に滴下し、結晶を再析出させた。蒸留水、 希アンモニア水等で洗浄した後、乾燥し、2.5部のヒ ドロキシガリウムフタロシアニン結晶を得た。この結晶 を自動乳鉢にて5.5時間粉砕した後、0.5部をジメ チルホルムアミド15部、直径1mmのガラスピーズ3 0部と共に24時間ミリング処理した後、結晶を分離 し、メタノールで洗浄後乾燥し、粉末X線回折スペクト ルで2 θ ±0.2°=7.5°、9.9°、12.5 °、16.3°、18.6°、25.1°および28. 3°に強い回折ピークを有するヒドロキシガリウムフタ ロシアニン結晶を得た。これをCG-3とする。

【0051】合成例6

1, 3-ジイミノイソインドリン30部、チタニウムテ 30 トラブトキシド17部を1-クロルナフタレン200部 中に入れ、窒素気流下190℃において5時間反応させ た後、生成物を瀘別し、アンモニア水、水、アセトンで 洗浄し、チタニルフタロシアニン40部を得た。得られ たチタニルフタロシアニン結晶5部と塩化ナトリウム1 0部を自動乳鉢(Lab-Mill UT-21型、ヤ マト科学社製)で3時間粉砕した。その後、蒸留水で十 分に洗浄し、乾燥して4.8部のチタニルフタロシアニ ン結晶を得た。得られたチタニルフタロシアニン結晶 は、27.3°に明瞭なピークを示すものであった。得 られたチタニルフタロシアニン結晶2部を、蒸留水20 部、モノクロロペンゼン2部の混合溶剤中で、50℃の おいて1時間撹拌した後、濾過し、メタノールで十分洗 浄し、乾燥して、粉末X線回折スペクトルで 2θ ± 0. 2°=27.3° に強い回折ピークを有するチタニルフ タロシアニン水和物結晶を得た。これをCG-4とす る。

【0052】実施例1

アルミニウム基板上に、ジルコニウム化合物(オルガチ ックスZC540、マツモト製薬社製)10部およびシ クロルナフタレン、アセトン、メタノール、次いで水で 50 ラン化合物 (A1110、日本ユニカー社製) 1部とi

-プロパノール40部およびブタノール20部からなる溶液を浸漬コーティング法で塗布し、150℃において10分間加熱乾燥し、膜厚0.5μmの下引き層を形成した。次に、CG-1の1部を、ポリピニルブチラール樹脂(エスレックBM-S、積水化学社製)1部および酢酸 n-ブチル100部と混合し、ガラスピーズと共にペイントシェーカーで1時間処理して分散処理した後、得られた塗布液を上記下引き層上に浸漬コーティング法で塗布し、100℃において10分間加熱乾燥して電荷発生層を形成した。次に電荷輸送性ポリエステル(91)2部を、モノクロロベンゼン15部に溶解し、得られた塗布液を、電荷発生層が形成されたアルミニム基板上に浸漬コーティング法で塗布し、120℃において1時間加熱乾燥して、膜厚15μmの電荷輸送層を形成した。

【0053】上記のようにして得られた電子写真感光体の電子写真特性を、静電複写紙試験装置(エレクトロスタティックアナライザーEPA-8100、川口電気社製)を用いて、常温常温(20℃、40%RH)の環境下、-6KVのコロナ放電を行い、帯電させた後、タングステンランプの光を、モノクロメーターを用いて800nmの単色光にし、感光体表面上で1μW/cm²になるように調整し、照射した。そしてその表面電位V0(ポルト)、半減露光量E1/2 (erg/cm²)を測定し、その後10ルックスの白色光を1秒間照射し、残留電位VRP(ポルト)を測定した。さらに、上記の帯

56

電、露光を1000回繰り返した後のV0、E1/2、VR Pを測定し、またその変動量をΔV0、ΔE1/2、ΔVR Pで表し、その結果を表13に示す。また、アルミパイ プ上に同様にして感光層を形成した感光ドラムを用い て、レーザービームプリンター(富士ゼロックス社製) を用い、1000枚コピー後の画質を評価した。その結 果を表13に示す。

【0054】 実施例2~11

電荷発生材料と電荷輸送材料の組み合わせを、表13の 10 ようにして実施例1と同様に電子写真感光体を作製し、 評価した。結果を表13に示す。

【0055】 実施例12

実施例1における電荷輸送性ポリエステル(91)2部の代わりに、電荷輸送性ポリエステル(91)1.2 部、(XI)で示される繰り返し構造単位よりなる結着樹脂0.8部を用いた以外は、実施例1と同様に電子写真感光体を作製し、評価した。結果を表13に示す。

【0056】比較例1

製)を用いて、常温常温(20 $\mathbb C$ 、40 $\mathbb R$ $\mathbb R$

[0057]

【表13】

版 文 6 8 6					Ì			•				TO WALL A MARKET
文 6 8		電荷発生	0.0		VRP	0.V	E1/2	VRP	ΔE1/2	ΔV0	A VRP	1/0/14 10/11 W
6 8	本本		8	(erg/cm ²)	ε	3	(erg/cg ²)	ε	(erg/ca ²)	3	3	文の回気
80 6	90	1-1-	2	2.5	-20	-801	3.1	-35	0.6	14	15	若干の破滅れ
'	5 C	11	-817	2.5	-27	-802	3.1	-44	0.6	15	17	若干のかぶり
つの一の変質が一	-90 0	-	88-	2.6	-23	-783	3.2	-39	0.6	230	16	印
東施例4 108	90 E	17	-814	2.5	-24	-800	3.1	-38	0.6	14	14	遊
実施例5 8 5	5 CG	2-3	£13	3.0	-29	-799	3.5	-44	0.5	14	14	晚
実施例6 9 3	3 CG	-2	-815	3.0	-28	-800	3.5	*	0.5	15	16	政
実施例7 118	8 CG	2-5	-810	2.2	-24	-795	3.5	-39	0.5	15	15	避
火瓶例8 9.4	4 CG	-3	-820	2.2	-39	-803	2.5	-50	0.3	17	11	者干のかぶり
美施例9 9 8	5 CG	8 1	-819	2.2	-29	-805	2.5	-45	0.3	14	16	與
实施例10 9	6 CG	5-3	-811	2.2	-33	-795	2.5	-38	0.3	16	15	齒
集集的11 8	5 CG	1-4	-810	1.2	-18	-799	1.4	-33	0.2	12	16	與
来施列 12 91+(XI)	SO CIX	3-1	-820	2.6	-24	203	3.2	-39	0.6	17	15	者干のかぶり
北校图1 PVK	S C G	3-2	-834	3.4	9 7 - ·	-801	4.2	92-	8.0	33	œ ·	一個公園學
,												父哥

[0058]

【発明の効果】本発明における上記の電荷輸送性ポリエステルは、溶解性、成膜性に優れ、イオン化ポテンシャルを自由にコントロールすることが可能であり、これを 40 用いた本発明の有機電子デバイスは、電荷輸送性、機械的磨耗に優れ、特に、有機電子デバイスが電子写真感光体の場合には、上記実施例の結果からも明らかなよう

に、高い光感度と優れた繰り返し安定性を有する。

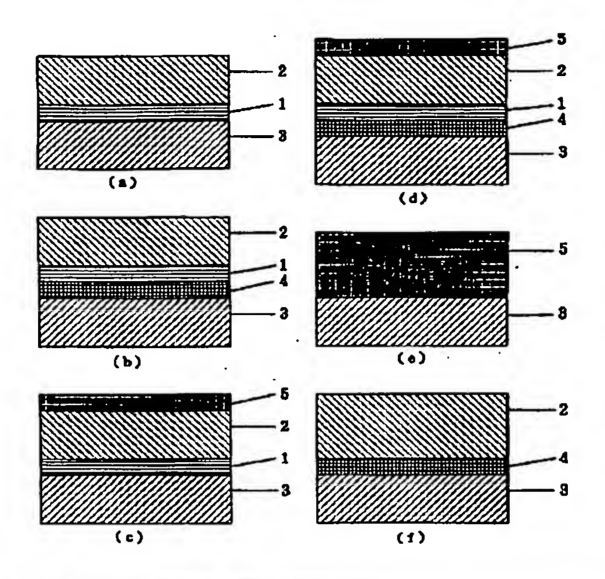
【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の電子写真感光体の実施例の模式的断 面図である。

【符号の説明】

1…電荷発生層、2…電荷輸送層、3…導電性支持体、4…下引き層、5…保護層。

【図1】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶ G 0 3 G 5/07

H 0 1 L 51/00 31/08

51/10

105

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

H 0 1 L 31/08

T

